

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : **09-279024**

(43)Date of publication of application : **28.10.1997**

(51)Int.Cl.

C08L 77/12
C08K 3/24
C08L 23/00
C08L 23/26
C08L 67/00
C08L 77/00
C09D123/00
C09D123/26
C09D167/00
C09D177/00
C09D177/12

(21)Application number : **08-113101**

(71)Applicant : **SANYO CHEM IND LTD**

(22)Date of filing : **09.04.1996**

(72)Inventor : **INADA EIJI
SENDA HIDEKAZU**

(54) COATING IMPROVER FOR POLYOLEFIN RESIN MOLDING

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a coating improver for a polyolefin resin molding requiring neither a degreasing process nor a primer and allowing coating immediately after molding and electrostatic coating.

SOLUTION: This coating improver comprises 30-90wt.% polyether ester amide contg. an aromatic ring which is derived from a polyamide having carboxyl group at both ends and having a number average mol.wt. of 200-5,000 and an addition product of bisphenol with an alkylene oxide having a number average mol.wt. of 300-5,000, 5-30wt.% polyamide resin and/or polyester resin, and 5-40wt.% modified low mol.wt. polyolefin having a number average mol.wt. 800-25,000 and a hydroxyl group value of 5-150.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
2. **** shows the word which can not be translated.
3. In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The paint nature improvement agent for polyolefine system resin mold goods which consists of following (A), (B), and (C), contains (A) 30 to 90% of the weight, and contains (C) for (B) five to 40% of the weight five to 30% of the weight. (A): Ring content polyether ester (amide B): polyamide resin and/or polyester resin (C) which are guided from the alkylene-oxide addition product (a2) of the bisphenols of the polyamide (a1) of number average molecular weight 200-5,000, and number average molecular weight 300-5,000 which have a carboxyl group in both ends : it is number average molecular weight 800-25,000, and is the denaturation low-molecular-weight polyolefine of hydroxyl values 5-150. [Claim 2] (C) is a general formula to a unsaturated-carboxylic-acid denaturation low-molecular-weight polyolefine. Paint nature improvement agent according to claim 1 which is the compound which the amino alcohol expressed with H₂ N-R-OH (a 18 or less-carbon number alkylene machine, an arylene machine, or an aralkylene group is shown by the inside R of a formula.) is made to react, and is obtained.

[Claim 3] (A) The paint nature improvement agent according to claim 1 or 2 which 0.01 - 5% of the weight of alkali metal and/or an alkaline-earth-metal salt (D) come to contain to (A) in inside.

[Claim 4] Claims 1-3 are the polyolefine system resin mold goods which consist of the paint nature improvement agent and polyolefine system resin (E) of a publication and with which paint nature was improved either.

[Claim 5] Polyolefine system resin mold goods according to claim 4 whose (E) is a kind of resin chosen from the group of polyethylene, polypropylene, ethylene / propylene copolymer, ethylene / propylene / nonconjugated diene copolymer, ethylene / 1-butene copolymer, a propylene / 1-butene copolymer, ethylene / propylene / 1-butene copolymer, and an ethylene / vinyl acetate copolymer at least.

[Claim 6] Polyolefine system resin mold goods according to claim 4 or 5 which (A) contains five to 40% of the weight, and (C) comes for (B) to contain one to 20% of the weight one to 20% of the weight.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
2. **** shows the word which can not be translated.
3. In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[The technical field to which invention belongs] this invention relates to the paint nature improvement agent for polyolefine system resin mold goods. In more detail, in paint of mold goods, such as an automobile and household-electric-appliances parts, a degreasing process and a primer are not necessarily needed but it is related with the paint nature improvement agent for polyolefine system resin mold goods which can be painted electrostatically.

[0002]

[Description of the Prior Art] In recent years, the polymer-blend object and thermoplastic elastomer olefin which consist of a polyolefine system resin especially a polypropylene resin or a polypropylene resin, and olefin system copolymer rubber have been widely used for interiors, such as an instrument panel of household-electric-appliances parts or an automobile, and a bumper, the sheathing material, etc. Since they are inactive chemically, it does not have a polar group in a molecule, but the mold goods obtained from these polyolefine system resins are extremely inferior to paint nature, and when paint is required, they need to perform a certain surface treatment. Generally, these mold-goods paint performs degreasing by the solvent and steamy washing processing of ** halogen system organic solvents, such as trichloroethane, etc., next a primer is applied, and the distance which applies and burns top coat further is taken. However, the material which does not use the ** halogen system organic solvent since the ** halogen system organic solvent causes environmental destruction, such as ozone layer depletion, is called for, and does not need a primer as well as general-purpose engineering plastics since it is labor-saving and low-cost-ization of a painting process has been demanded.

[0003] Usually, although a primer and top coat are painted by the air spray, for a low reason, electrostatic coating with sufficient application efficiency is desired for application efficiency (rate which takes the coated object of the paint which carried out the spray). However, in order to paint electrostatically, a coated object needs to be a conductor (it is 10¹⁰ohms or less at a surface-electrical-resistance value), and when performing electrostatic coating to non-conductors, such as plastics and glass, after applying or painting an electric conduction agent and an electric conduction primer beforehand and making a non-conductor into a conductive state, it is necessary to perform electrostatic coating. The cost merit which improved application efficiency since the electric conduction carbon generally used as an electric conduction primer was an expensive material is not produced, but the saturation level is a low in the present condition.

[0004] As a method of solving these problems, the alkylene-oxide derivative of carbon numbers 2-6 is scoured in a resin Plastic-solid raw material as the conductive improvement method of a resin Plastic solid at JP,7-247376,A, the kneading object is fabricated and the method of carrying out corona discharge processing of the front face of the obtained Plastic solid is indicated.

[0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] However, by the above-mentioned method, since the low-molecular-weight surfactant is used for a conductive improvement agent, if rinsing processing etc. is performed at the degreasing process before paint, it washes and falls and a target surface specific resistance value cannot be given in many cases. Moreover, even if it is able to paint, in order that an antistatic agent may carry out a bleed out to a paint film front face after paint, it becomes the cause of a blister (surface dry area), and use is substantially difficult. Then, in this invention, the above-mentioned trouble is canceled, and a degreasing process and a primer are not needed, but it can paint immediately after fabrication, and let it be a technical problem to offer the paint nature improvement agent for polyolefine system resin mold goods which can further be painted electrostatically.

[0006]

[Means for Solving the Problem] This invention persons found out that it could attain by adding the resin constituent which consists of the polyether ester amide, the polyamide and/or the polyester resin, and the hydroxyl-group denaturation low-molecular-weight polyolefine which have specific structure to a polyolefine system resin, as a result of inquiring wholeheartedly that the above-mentioned technical problem should be solved.

[0007] That is, the ring content polyether ester (amide A) 30-90% of the weight guided from the alkylene-oxide addition product (a2) of the bisphenols of the polyamide (a1) of number average molecular weight 200-5,000, and number average molecular weight 300-5,000 which have a carboxyl group in both ends, this inventions are polyamide resin and/or polyester resin (B) 5-30 % of the weight, and number average molecular weight 800-25,000, and are paint nature improvement agents

for polyolefine system resin mold goods which consist of denaturation low-molecular-weight (polyolefine C) 5-40% of the weight of hydroxyl values 5-150

[0008]

[Embodiments of the Invention] The polyamide (a1) which has a carboxyl group in the both ends which constitute a ring content polyether ester amide (A) in this invention is (1) lactam ring-opening-polymerization object, the polycondensation object of (2) amino carboxylic acid, or the polycondensation object of (3) dicarboxylic acids and a diamine, and a caprolactam, an ENANTO lactam, a RAURO lactam, an undecanone lactam, etc. are mentioned as a lactam of (1). As an amino carboxylic acid of (2), omega-aminocaproic acid, an omega-amino enanthic acid, an omega-amino caprylic acid, an omega-amino pel gon acid, an omega-amino capric acid, a 11-amino undecanoic acid, 12-amino dodecanoic acid, etc. are mentioned. As a dicarboxylic acid of (3), acids, such as an adipic acid, an azelaic acid, a sebacic acid, a UNDEKANJI acid, a DODEKANJI acid, and isophthal, are mentioned, and a hexamethylenediamine, a heptamethylene diamine, an octamethylene diamine, a deca methylene diamine, etc. are mentioned as a diamine. You may use two or more sorts of things illustrated as the above-mentioned amide plasticity monomer. A thing desirable [among these] is a caprolactam, 12-amino dodecanoic acid, and adipic-acid-hexamethylenediamine, and especially a desirable thing is a caprolactam.

[0009] (a1) uses the dicarboxylic-acid component of carbon numbers 4-20 as a regulator, and a conventional method obtains the above-mentioned amide plasticity monomer ring opening polymerization or by carrying out a polycondensation under this existence. As a dicarboxylic acid of carbon numbers 4-20, a succinic acid, a glutaric acid, an adipic acid, A pimelic acid, a suberic acid, an azelaic acid, a sebacic acid, a UNDEKANJI acid, Aliphatic dicarboxylic acids, such as a DODEKANJI acid, and a terephthalic acid, an isophthalic acid, Aromatic dicarboxylic acids, such as a phthalic acid and a naphthalene dicarboxylic acid, and 1, 4-cyclohexane dicarboxylic acid, Dicyclohexyl - An aliphatic dicarboxylic acid and 3-sulfoisophtharate sodium, such as 4 and 4-dicarboxylic acid, 3-sulfoisophtharate alkali-metal salts, such as 3-sulfoisophtharate potassium, are mentioned. Things desirable [among these] are an aliphatic dicarboxylic acid, an aromatic dicarboxylic acid, and 3-sulfoisophtharate alkali-metal salt, and especially desirable things are an adipic acid, a sebacic acid, a terephthalic acid, an isophthalic acid, and 3-sulfoisophtharate sodium.

[0010] the number average molecular weight of the above (a1) -- 200-5,000 -- it is 500-3,000 preferably Since reactivity will fall if the thermal resistance of the polyether ester amide itself falls less than by 200 and the number average molecular weight of (a1) exceeds 5,000, great time is required at the time of polyether ester amide manufacture.

[0011] As bisphenols of the alkylene-oxide addition product (a2) of the bisphenols which are another [which constitutes (A)] component, bisphenol A (4 and 4'-dihydroxydiphenyl -2, 2-propane), Bisphenol F (4 and 4'-dihydroxy diphenylmethane), Bisphenol S (4 and 4'-dihydroxy diphenylsulfone), 4, and 4'-dihydroxydiphenyl -2, 2-butane, etc. are mentioned, and among these especially a desirable thing is bisphenol A. As an alkylene oxide, ethylene oxide, propylene-oxide, 1, and 2- or 1, and 4-butylene oxide and two or more sorts of such mixture are mentioned for moreover (a2). A thing desirable [among these] is ethylene oxide.

[0012] the number average molecular weight of the above (a2) -- usually -- 300-5,000 -- desirable -- 1,000-3,000 -- it is 1,600-3,000 especially preferably Number average molecular weight is inferior in an antistatic performance by less than 300, and since reactivity will fall if 5,000 is exceeded, great time is required at the time of polyether ester amide manufacture.

[0013] (A) The inner amount of (a2) is usually 25 - 75% of the weight of a range preferably 20 to 80% of the weight based on the above (a1) and the sum total weight of (a2). It is not desirable in order for the thermal resistance of the (A) itself to fall, if the amount of (a2) is inferior in an antistatic performance at less than 20 % of the weight and it exceeds 80 % of the weight.

[0014] Although especially the process of (A) is not limited, following process ** or process ** can be illustrated, for example.

Process **: react an amide plasticity monomer and a dicarboxylic acid -- making (a1) -- it forms -- making -- this -- (a2) -- in addition, the method of performing polymerization reaction under an elevated temperature and reduced pressure

Process **: How to teach an amide plasticity monomer and a dicarboxylic acid, and (a2) simultaneously to a reaction vessel, to make (a1) generate as intermediate field by carrying out a pressurization reaction at an elevated temperature under existence of water or nonexistence, and to perform polymerization reaction of (a1) and (a2) under reduced pressure after that.

[0015] Moreover, a well-known esterification catalyst is usually used for the above-mentioned polymerization reaction. As this catalyst, acetic-acid metal salt system catalysts, such as zirconium system catalysts, such as titanium system catalysts, such as tin system catalysts, such as antimony system catalysts, such as an antimony trioxide, and a monobutyl tin oxide, and tetrabutyl titanate, and tetrabutyl zirconate, and zinc acetate, etc. are mentioned, for example. These amount used is usually 0.1 - 5 % of the weight to the sum total weight of (a1) and (a2).

[0016] although especially a limit does not have the reduced viscosity (a 0.5 % of the weight m-cresol solution, 25 degrees C) of (A) -- usually -- 0.5-4.0 -- it is 0.6-3.0 preferably When reduced viscosity of thermal resistance is bad at less than 0.5 and 4.0 is exceeded, a moldability may fall.

[0017] The amount of (A) in the paint nature improvement agent of this invention is usually 50 - 90 % of the weight preferably 30 to 90% of the weight. At less than 30 % of the weight, since the surface specific resistance of the improved polyolefine system resin mold goods becomes high, electrostatic-coating nature falls, and if it exceeds 90 % of the weight, a mechanical strength will fall.

[0018] In this invention, the ring-opening-polymerization object of a lactam, the polycondensation object of an amino carboxylic acid or the polycondensation object of a dicarboxylic acid and a diamine, an aromatic polyester, aliphatic

polyester, etc. are mentioned as polyamide resin and/or polyester resin (B). as a concrete example -- copolymerization polyamides, such as Nylon 66, nylon 69, Nylon 610, Nylon 612, nylon 6, Nylon 11, Nylon 12, Nylon 46, nylon 6 / 66, nylon 6/10, nylon 6/12, and nylon 6 / 66/12, -- moreover The aromatic content polyamides obtained from an aromatic dicarboxylic acid, a meta-xylene diamine, or aliphatic diamines, such as a terephthalic acid and an isophthalic acid A polybutylene terephthalate, a polyethylene terephthalate, polycyclohexane dimethylene terephthalate, a polybutylene horse mackerel peat, a polyethylene horse mackerel peat, etc. are mentioned. Among these especially desirable things are Nylon 66, nylon 6, Nylon 12 and a polybutylene terephthalate, and a polyethylene terephthalate.

[0019] the reduced viscosity (η_{sp}/C , 97% sulfuric acid, the concentration of 1 g / 100ml, 30 degrees C) of polyamide resin -- usually -- 0.8-5 -- it is 1-4 preferably Less than by 0.8, when thermal resistance is bad and exceeds 5, a moldability may fall.

[0020] Although especially a limit does not have the intrinsic viscosity ($[\eta]$, ortho chlorophenol 0.5% inside of a solution, 25 degrees C) of polyester resin, it is usually 0.1-4.

[0021] The amount of (B) in the paint nature improvement agent of this invention is usually 10 - 30 % of the weight preferably five to 30% of the weight. Since compatibility with a polyolefine will become bad if the amount of (B) becomes insufficient [less than 5 % of the weight / the antistatic nature of the improved polyolefine system resin mold goods] and exceeds 30 % of the weight, a mechanical strength falls.

[0022] In this invention, a denaturation low-molecular-weight polyolefine (C) is a denaturation low-molecular-weight polyolefine of number average molecular weight 800-25,000 and hydroxyl values 5-150, and hydroxyl-group content polypropylene, hydroxyl-group content polyethylene, a hydroxyl-group content hydrogenation polybutadiene, a hydroxyl-group content hydrogenation polyisoprene, etc. are mentioned as a concrete example.

[0023] Especially a desirable thing among the denaturation low-molecular-weight polyolefines (C) in this invention The low-molecular-weight polyolefine of the number average molecular weight 700-20,000 obtained by the heat degradation method, To the unsaturated-carboxylic-acid denaturation polyolefine (C1) which alpha and beta-unsaturated carboxylic acid and/or its anhydride are made to react as occasion demands by the method of either the bottom of existence of organic peroxide, a solution method or scorification, and is obtained, a general formula $H_2N-R-OH$ (a 18 or less-carbon number alkylene machine, an arylene machine, or an aralkylene group is shown by the inside R of a formula.) It is the hydroxyl-group denaturation polyolefine to which the amino alcohol expressed was made to react. The low molecular weight polypropylene obtained from the plain-gauze fibers for plastering of denaturation by the heat degradation method among low-molecular-weight polyolefines is desirable. The low molecular weight polypropylene by the heat degradation method can be obtained according to a method given [for example,] in JP,3-62804.A.

[0024] As alpha used for a unsaturated-carboxylic-acid denaturation polyolefine (C1) here, beta-unsaturated carboxylic acid, and/or its anhydride, an acrylic acid (meta), a maleic acid (anhydrous), a fumaric acid, an itaconic acid (anhydrous), an anhydrous citraconic acid, etc. are mentioned. A thing desirable [among these] is a maleic acid (anhydrous). These amounts used at the time of denaturation are usually 3 - 20 % of the weight preferably one to 25% of the weight based on the weight of low molecular weight polypropylene. the number average molecular weight of the unsaturated-carboxylic-acid denaturation polyolefine (C1) obtained by the above-mentioned method -- usually -- 800-25,000 -- it is 1,000-20,000 preferably If thermal resistance of number average molecular weight is bad at less than 800 and it exceeds 25,000, the effect as a compatibilizer will become scarce and the mechanical characteristic of the improved polyolefine system resin mold goods will fall. moreover, the acid number of a unsaturated-carboxylic-acid denaturation polyolefine (C1) -- usually -- 5-150 -- it is 10-100 preferably Since a hue will get worse if the effect as a compatibilizer is deficient in the acid number at less than five and 150 is exceeded, it becomes the cause of coloring of mold goods.

[0025] Subsequently, a hydroxyl-group denaturation polyolefine can be obtained by making the amino alcohol expressed with general formula $H_2N-R-OH$ (a 18 or less-carbon number alkylene machine, an arylene machine, or an aralkylene group is shown by the inside R of a formula.) to this unsaturated-carboxylic-acid denaturation polyolefine (C1) react. As an amino alcohol, 2-amino ethanol, 3-amino-1-propanol, a 4-amino-1-butanol, an aminophenol, amino cresol, amino benzyl alcohol, an amino phenyl ethyl alcohol, an amino naphthol, etc. are mentioned. the hydroxyl value of (C) -- 5-150 -- it is 10-100 preferably

[0026] The amount of (C) in the paint nature improvement agent of this invention is usually 10 - 30 % of the weight preferably five to 40% of the weight. Less than 5 % of the weight of the surface-treatment effect is [the amount of (C)] insufficient, good paint nature is not discovered, but if it exceeds 40 % of the weight, although paint nature is good, the mechanical strength of mold goods will fall.

[0027] (D) in the paint nature improvement agent of this invention is alkali metal and/or an alkaline-earth-metal salt, and it is added in order to raise antistatic nature further. As (D), there are alkali metal, alkaline-earth-metal salts, etc., such as an organic acid, an inorganic acid, and a halogenide, and an acetic-acid lithium, potassium acetate, a lithium chloride, a sodium chloride, potassium chloride, a magnesium chloride, a calcium chloride, a sodium bromide, a potassium bromide, a magnesium bromide, a potassium perchlorate, potassium sulfate, potassium phosphate, a potassium thiocyanate, etc. can be mentioned. Things desirable [among these] are a sodium chloride, potassium chloride, and potassium acetate.

[0028] The amount of (D used) is usually 0.05 - 2 % of the weight preferably 0.01 to 5% of the weight to (A). At less than 0.01 % of the weight, it spoils [an effect may not be discovered, when it exceeds 5 % of the weight, it may become the cause of a blister after paint, and] the appearance of mold goods and is not desirable.

[0029] Although there is especially no limitation about the method of adding (D), it is desirable for effective distribution into

a paint nature improvement agent to carry out, and to make it distribute beforehand in a polyether ester amide (A) from easy. (A) When distributing (D) to inside, especially the method of adding (D) beforehand and distributing at the time of the polymerization of (A), is desirable.

[0030] Although not restricted especially as a polyolefine system resin (E) in this invention, polyethylene, polypropylene, ethylene / alpha olefin copolymer, a propylene / alpha olefin copolymer, ethylene / propylene / alpha olefin copolymer, etc. are mentioned. As an example, ethylene / propylene copolymer, ethylene / propylene / nonconjugated diene copolymer, ethylene / 1-butene copolymer, a propylene / 1-butene copolymer, ethylene / propylene / 1-butene copolymer, ethylene / vinyl acetate copolymers, and those mixture are mentioned. As an example of nonconjugated diene, a dicyclopentadiene, 1, 4-hexadiene, cyclo-octadiene, a JISHIKUROOKUTA diene, methylene norbornene, 5-ethylidene-2-norbornene, 5-vinyl-2-norbornene, 5-methylene-2-norbornene, the 5-methyl -1, 4-hexadiene, the 7-methyl -1, 6-OKUTA diene, etc. can be mentioned. although especially the melt flow rate (MFR) of (E) is not limited -- usually -- 0.5-150 -- it is 1-100 preferably A melt flow rate is JIS. It can measure according to K6758 (temperature of 230 degrees C, load 2.16kgf). Here, the content of each component is a value measured by infrared-absorption-spectrum analysis, the nuclear-magnetic-resonance analysis of a spectrum, etc.

[0031] As for the paint nature improvement agent of this invention, it is desirable that (A) contains and (C) contains [(B)] one to 20% of the weight one to 20% of the weight five to 40% of the weight to 100 % of the weight of the viewpoint of the paint nature of resin mold goods and the mechanical strength of mold goods to polyolefine system resin mold goods.

[0032] Well-known non-ionicity, anionic, cation nature, or an amphoteric surfactant (F) may be made to contain by the grade which does not cause a blister in the paint nature improvement agent of this invention, and antistatic nature may be raised further. A thing desirable [among these] is an anionic surfactant, and especially desirable things are sulfonates, such as alkylbenzene sulfonates, an alkyl sulfonate, and a paraffin sulfonate.

[0033] The amount of (F used) is usually 0.4 - 2 % of the weight preferably 0.1 to 5% of the weight to the sum total weight of (A) - (E). Since it becomes the cause of a blister after paint, and the appearance of mold goods will be spoiled or a mechanical strength will fall if it exceeds 5 % of the weight, it is not desirable.

[0034] although there is especially no limitation also about the method of adding (F), in order to make it distribute effectively into resin mold goods, it is desirable to distribute (A) or (E) Naka beforehand

[0035] After not being limited especially about the fabricating-operation method of polyolefine system resin mold goods paint nature was improved by the paint nature improvement agent of this invention but usually kneading each component using various well-known mixers, it can obtain by the well-known fabricating methods, such as injection molding, extrusion molding, a vacuum forming, blow molding, and press forming. As a mixer, for example, a 1 shaft extruder, a twin screw extruder, a Brabender, a kneader, a Banbury mixer, etc. are mentioned.

[0036] (E) of the method of blending and kneading *(A) - (E) by package, for example, although there is especially no limitation about the addition sequence of each component at the time of kneading, and ** small quantity, (A) After blending and kneading beforehand the method and *(A) - (D) which knead the remaining (E) after blending and kneading - (D), the method of kneading (E) etc. is mentioned. The method of the above-mentioned ** and ** is a method called a ** masterbatch or master pellet. Among these, dispersibility is good and especially the method of ** is desirable at the point that the resin mold goods which are excellent in a mechanical strength are obtained.

[0037] To the resin modifier and/or the improved resin mold goods of this invention, other well-known additives for resins can be arbitrarily added in the range which does not check the property of these mold goods if needed. As this additive, a pigment, a color, a bulking agent, a nucleating additive, a glass fiber, lubricant, a plasticizer, a release agent, an antioxidant, a flame retarder, an ultraviolet ray absorbent, etc. are mentioned.

[0038] As a use of the polyolefine system resin mold goods with which paint nature was improved by the paint nature improvement agent of this invention, automatic in-the-car exterior parts, household-electric-appliances decoration parts, miscellaneous-goods decoration parts, etc. are mentioned. As automatic in-the-car exterior parts, it can be used for a bumper, a mud lime flap, a splash shield, an air dam skirt board, a side mall, a weather strip, an instrument panel, a safety pad, pillars, a console box, a horn pad, an assist grip, a radio panel, a handle, etc. In these parts, while being able to exclude priming for the degreasing processing by the ** halogen system organic solvent etc., and paint nature improvement among the existing painting processes, being able to paint immediately and being able to paint electrostatically further, polyolefine system resin mold goods excellent in the mechanical strength can be offered.

[0039]

[Example] Hereafter, although an example explains this invention further, this invention is not limited to this. The "section" in an example shows the weight section, and "%" shows weight %. After fabricating the constituent finally obtained by the injection-molding method, it measured many physical properties based on the following examining method.

(1) Izod impactive strength : ASTM It is based on D256.

(2) Bending elastic modulus : ASTM It is based on D790.

(3) Surface specific resistance value : it measured under 23 degrees C and 50% RH atmosphere of humidity by the super-insulation resistance tester (ADVANTEST make) using the disk-like test piece with a thickness of 3mm which injection molded.

(4) Compatibility : Mold goods were bent and it evaluated by observing the fracture surface.

Error criterion O; it is a stratified ablation (5) paint examination bad [fitness and x; compatibility]. : The test piece was

grounded and electrostatic coating was performed by the airstream combined use static atomization static coater (a Japanese run turbo [made from ZUBAGU] near G mini bell type automatic electrostatic-coating equipment) (a part for /, applied-voltage =90kV, and discharge quantity =100 cc rotational frequency =24,000rpm, atomization **** =70mm, and 2 liquid hardening type acrylic urethane-resin paint are used). The following examinations were performed, after printing the paint board for 2 hours and processing it at 80 degrees C.

Primary adhesion; it is JIS about the paint film side of a paint board. The grid Scotch tape examination of K5400 was performed.

Water resistance; the grid Scotch tape examination was performed for the paint board in 50-degree C warm water after being 240-hour immersed.

180-degree peel strength; the test piece was cut in width of face of 2cm, and it measured with the tension tester.

Application efficiency; it asked according to the following formulas.

Application efficiency (%) =(paint Shigekazu Saki of paint Ushiro [Shigekazu]-test piece of test piece) x100/ (oven dry weight of the breathed-out paint)

[0040] [Manufacture of a ring content polyether ester amide (A)]

the autoclave made from example of manufacture 13L stainless steel -- the epsilon-caprolactam 83.5 section, the bisphenol A ethyleneoxide addition product 192 section of number average molecular weight 2,000, the terephthalic-acid 16.5 section, the "IRUGA NOx 1010" (antioxidant tiba guy key company make) 0.3 section, the zirconyl acetate 0.5 section, the water 7 section, and the potassium chloride 2 section After preparation and a nitrogen purge and after carrying out heating stirring at 220 degrees C for bottom 4 hours of pressurization sealing and considering as a homogeneous solution, the polymerization was carried out for 5 hours the condition under 245 degrees C and reduced pressure of 1 or less mmHg, and viscous polymer was obtained. The polyether ester amide was obtained by taking out and pelletizing this polymer by the shape of a strand on a belt. The reduced viscosity (etaSP/C, m-cresol solvent, 25 degrees C, C= it is the same as that of 0.5 % of the weight and the following) of this thing was 2.10. This polyether ester amide is written as [A-1] below.

[0041] [Manufacture of a comparative polyether ester amide]

They are 117 ***** about the polyamide oligomer of the acid number 110 which teaches the epsilon-caprolactam 105 section, the adipic-acid 17.1 section, the "IRUGA NOx 1010" 0.3 section, and the water 6 section to the autoclave made from example of manufacture 23L stainless steel, carries out heating stirring at 220 degrees C after a nitrogen purge for bottom 4 hours of pressurization sealing, and has a carboxyl group in both ends. Next, the polyoxy-ethylene-glycol 175 section of number average molecular weight 1,500 and the zirconyl acetate 0.5 section were added, the polymerization was carried out for 5 hours the condition under 245 degrees C and reduced pressure of 1 or less mmHg, and viscous polymer was obtained. The same operation as the example 1 of manufacture was performed hereafter, and the polyether ester amide was obtained. The relative viscosity of this thing was 2.30. This polyether ester amide is written as [A-2] below.

[0042] [Manufacture of a denaturation low-molecular-weight polyolefine]

After having fused the low-molecular-weight-polypropylene 95 section of number average molecular weight 12,000 and density 0.89 obtained by carrying out example of manufacture 3 heat degradation, and the maleic-anhydride 5 section at 180 degrees C under the nitrogen air current, dropping the xylene 50% solution which, subsequently to this, melted the dicumyl peroxide 1.5 section over 15 minutes and performing a reaction after that for 1 hour, the solvent was distilled off and acid denaturation low molecular weight polypropylene was obtained. The acid number of this thing was 25.7 and number average molecular weight was 15,000. This denaturation object is written as [C-12] below.

[0043] After having dissolved the acid denaturation low-molecular-weight-polypropylene [C-12] 95 section obtained in the example 3 of example of manufacture 4 manufacture in the xylene 100 section at 120 degrees C under the nitrogen air current, being dropped subsequently to this, having applied [monoethanolamine 5] it for 15 minutes and performing a reaction after that for 1 hour, the denaturation low molecular weight polypropylene which distills off a solvent and an unreacted monoethanolamine and has a hydroxyl group was obtained. The hydroxyl value of this thing was 25.2 and number average molecular weight was 16,000. This denaturation object is written as [C-11] below.

[0044] The acid denaturation low-molecular-weight-polypropylene [C-12] 95 section and the 24 mol addition product 50 of ethyleneoxides section of lauryl alcohol which were obtained in the example 3 of example of manufacture 5 manufacture were fused at 180 degrees C under the nitrogen air current, subsequently the esterification reaction was performed under reduced pressure of 10mmHg(s) for 5 hours, and polyoxyalkylene denaturation low molecular weight polypropylene was obtained. The hydroxyl value of this thing was 0.5 and number average molecular weight was 18,000. Moreover, from analysis by NMR, it checked that the esterification reaction could be performed quantitatively. This denaturation object is written as [C-13] below.

[0045] After blending (A) - (C) of the rate shown in example of manufacture 6 table 1, and (E) for 3 minutes in a Henschel mixer, with the biaxial extruder with a vent, melting kneading was carried out on 230 degrees C, 30rpm, and the conditions for residence-time 5 minutes, and masterbatch (M-1) - (M-3) was obtained.

[0046]

[Table 1]

マスター バッチ	マスターバッチの組成〔数値は各成分の割合（％）〕			
	(A) ポリエーテル エステルアミド	(B) ポリアミド系 樹脂、ポリエステル系樹脂	(C) 変性低分子 量ポリオレフィン	(E) ポリオレフィン系 樹脂
(M-1)	[A-1] 48	[B-1] 16	[C-11] 16	[E-1] 20
(M-2)	[A-1] 48	[B-2] 16	[C-11] 16	[E-1] 20
(M-3)	[A-2] 48	[B-1] 16	[C-11] 16	[E-1] 20

[0047] (Note)

[B-1]: Nylon 6 (UBE nylon 6 1013B, Ube Industries, Ltd. make)

[B-2]: Polybutylene terephthalate (Jura NEKKUSU 2000, Polyplastics make)

[E-1]: Polypropylene (UBE polypropylene CJ207, Ube Industries, Ltd. make)

[0048] - (M-3) and the masterbatch (M-1) which were obtained in the example 1 - the example 6 of 4 manufactures, and the polyolefine system resin [E-1] were blended and kneaded on the same conditions as the example 6 of manufacture. The last rate of (A) - (E) each component of the constituent which went via this masterbatch was shown in Table 2.

[0049]

[Table 2]

	マスター バッチ 〔数値は 樹脂組成 物100 重量部中 の重量割 合（％） 〕	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合（％）〕				
		(A) ポリエーテル エステルアミド	(B) ポリアミド系 樹脂、ポリエステル系樹脂	(C) 変性低分子 量ポリオレフィン	(D) 金属塩	(E) ポリオレフィン系樹脂
実施例 1	(M-1) 25	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
実施例 2	(M-1) 50	(A-1) 24	(B-1) 8	(C-11) 8	(D-1) 1	(E-1) 60
実施例 3	(M-2) 25	(A-1) 12	(B-2) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80
実施例 4	(M-3) 25	(A-2) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80

[0050] [D-1]: (Note) Potassium chloride (it adds at the time of polyether ester amide manufacture)

(Rate [as opposed to (A) in the rate of a metal salt (D)])

[0051] (A) - (E) of the rate shown in one to example 5 and example of comparison 9 table 3 was blended and kneaded on the same conditions as the example 6 of manufacture, and the paint nature improvement agent content polyolefine system resin constituent and the comparative constituent were obtained.

[0052]

[Table 3]

	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合（％）〕				
	(A) ポリエーテル エステルアミド	(B) ポリアミド 系/ポリエステル 系樹脂	(C) 変性低分 子量ポリオ レフィン	(D) 金属塩	(E) ポリオレフィン 系樹脂
実施例 5	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80
比較例 1	—	—	—	—	(E-1) 100
比較例 2	(A-1) 12	—	—	—	(E-1) 88
比較例 3	(A-2) 12	—	—	—	(E-1) 88
比較例 4	(A-1) 3	(B-1) 1	(C-11) 1	(D-1) 0.5	(E-1) 95
比較例 5	(A-1) 18	(B-1) 6	(C-11) 1	(D-1) 0.5	(E-1) 75
比較例 6	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-12) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
比較例 7	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-13) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
比較例 8	(A-1) 24	(B-2) 8	(C-12) 8	(D-1) 1	(E-1) 60
比較例 9	(A-1) 12	(B-2) 4	(C-13) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80

[0053] (A) - (F) of the rate shown in example 6 and example of comparison 10 table 4 was blended and kneaded on the same conditions as the example 6 of manufacture, and the paint nature improvement agent content polyolefine system resin constituent and the comparative constituent were obtained.

[0054]

[Table 4]

	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合（％）〕					
	(A) ポリエー テルエス テルアミ ド	(B) ポリアミ ド/ポリ エステル 系樹脂	(C) 変性低 分子量 ポリオレ フィン	(D) 金属塩	(E) ポリオレ フィン系 樹脂	(F) 界面活 性剤
実施例 6	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80	(F-1) 0.5
比較例 10	—	—	—	—	(E-1) 97	(F-2) 3

[0055] [F-1]: (Note) Sodium dodecylbenzenesulfonate (it adds at the time of a blend)

[F-2]: Monostearin acid glycerol (it adds at the time of kneading)

(Rate [as opposed to the sum total weight of (A) - (E) in the rate of a surfactant (F)])

[0056] The constituent of the performance test examples 1-6 and the constituent of the examples 1-10 of comparison were

fabricated at 230 degrees C of cylinder temperatures, and 60 degrees C of die temperatures using the injection molding machine, the test piece was created, and a mechanical characteristic, antistatic nature, and paint nature were evaluated. The result is shown in Table 4. In addition, the surface specific resistance value was measured after the following processings.

(a) Leave a test piece under 23 degrees C and 50% RH atmosphere of humidity as it is for 24 hours.

(b) Leave it under 23 degrees C and 50% RH atmosphere of humidity for 24 hours after carrying out washing processing in detergent (mama lemon; product made from Lion) solution, washing a test piece enough by ion exchange water subsequently and carrying out dryness removal of the surface moisture.

[0057]

[Table 5]

物性									
機械的特性			帯電防止性		相溶性	塗装性			
7477 衝撃強度 (Kg・cm/cm)	曲げ弾性率 (Kg/cm ²)	表面固有抵抗値 (Ω)		塗膜の付着性			塗着効率 (%)		
		水洗 未処理	水洗 処理後	一次 密着性	耐水性 (浸水 試験後)	180° 剝離強度 (g/cm)			
例1	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	80
例2	18	8,000	5×10 ⁸	5×10 ⁸	○	100/100	100/100	>1,000	90
例3	15	10,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
例4	16	9,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
例5	15	10,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
例6	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	80
例7	11	10,000	1×10 ¹⁵	1×10 ¹⁶	—	0/100	0/100	—	40
例8	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	×	0/100	0/100	—	80
例9	16	9,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	×	0/100	0/100	—	80
例10	12	10,000	1×10 ¹⁴	1×10 ¹⁴	×	0/100	0/100	—	40
例11	16	10,000	9×10 ⁸	9×10 ⁸	×	20/100	20/100	500	85
例12	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	85/100	800	80
例13	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	90/100	850	80
例14	18	8,000	7×10 ⁸	7×10 ⁸	○	100/100	80/100	750	90
例15	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	90/100	850	80
例16	11	10,000	5×10 ⁹	1×10 ¹³	—	80/100	0/100	—	70

[0058] The polyolefine system resin mold goods with which paint nature was improved by the paint nature improvement agent of this invention are excellent in a mechanical characteristic and paint nature compared with the examples 1-10 of comparison, and have the antistatic nature of level which can further be painted electrostatically so that clearly from Table 5.

[0059]

[Effect of the Invention] Since the above-mentioned effect is done so, while being unable to need priming for the degreasing processing by the ** halogen system organic solvent etc., and paint nature improvement, but being able to paint immediately and being able to paint electrostatically further by this invention, polyolefine system resin mold goods excellent in the mechanical strength can be offered. The polyolefine system resin mold goods with which paint nature was improved by the paint nature improvement agent of this invention emit the outstanding effect in paint uses, such as automatic in-the-car exterior parts, household-electric-appliances decoration parts, and miscellaneous-goods decoration parts, especially.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (J P)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-279024

(43)公開日 平成9年(1997)10月28日

(51)Int.Cl. ⁸	識別記号	序内整理番号	F I	技術表示箇所
C 0 8 L 77/12	L Q T		C 0 8 L 77/12	L Q T
C 0 8 K 3/24	K K R		C 0 8 K 3/24	K K R
C 0 8 L 23/00	L B Z		C 0 8 L 23/00	L B Z
23/26	L D A		23/26	L D A
67/00	L N Z		67/00	L N Z
審査請求 未請求 請求項の数 6 F D (全 10 頁) 最終頁に続く				

(21)出願番号 特願平8-113101

(22)出願日 平成8年(1996)4月9日

(71)出願人 000002288

三洋化成工業株式会社

京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

(72)発明者 稲田 栄二

京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋
化成工業株式会社内

(72)発明者 千田 英一

京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋
化成工業株式会社内

(54)【発明の名称】 ポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤

(57)【要約】

【課題】 脱脂工程、プライマーを必要とせず、成形後すぐに塗装でき、さらに静電塗装可能なポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤の提供。

【解決手段】 両末端にカルボキシル基を有する数平均分子量200～5,000のポリアミド(a1)と数平均分子量300～5,000のビスフェノール類のアルキレンオキシド付加物(a2)から誘導される芳香環含有ポリエーテルエステルアミド(A)30～90重量%、ポリアミド樹脂および/またはポリエステル樹脂(B)5～30重量%および数平均分子量800～25,000であり、水酸基価5～150の変性低分子量ポリオレフィン(C)5～40重量%からなるポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記(A)、(B)および(C)からなり、(A)を30～90重量%、(B)を5～30重量%、(C)を5～40重量%含有するポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤。

(A)：両末端にカルボキシル基を有する数平均分子量200～5,000のポリアミド(a1)と数平均分子量300～5,000のビスフェノール類のアルキレンオキシド付加物(a2)から誘導される芳香環含有ポリエーテルエステルアミド

(B)：ポリアミド樹脂および／またはポリエステル樹脂

(C)：数平均分子量800～25,000であり、水酸基価5～150の変性低分子量ポリオレフィン

【請求項2】 (C)が、不飽和カルボン酸変性低分子量ポリオレフィンに、一般式 $H_2N-R-OH$ (式中Rは炭素数18以下のアルキレン基、アリレン基またはアラルキレン基を示す。)にて表されるアミノアルコールを反応させて得られる化合物である請求項1記載の塗装性改良剤。

【請求項3】 (A)中に(A)に対して0.01～5重量%のアルカリ金属および／またはアルカリ土類金属塩(D)が含有されてなる請求項1または2記載の塗装性改良剤。

【請求項4】 請求項1～3のいずれか記載の塗装性改良剤とポリオレフィン系樹脂(E)からなる塗装性の改良されたポリオレフィン系樹脂成形品。

【請求項5】 (E)が、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン／プロピレン共重合体、エチレン／プロピレン／非共役ジエン共重合体、エチレン／1-ブテン共重合体、プロピレン／1-ブテン共重合体、エチレン／プロピレン／1-ブテン共重合体およびエチレン／酢酸ビニル共重合体の群より選ばれる少なくとも一種の樹脂である請求項4記載のポリオレフィン系樹脂成形品。

【請求項6】 (A)が5～40重量%、(B)が1～20重量%、(C)が1～20重量%含有されてなる請求項4または5記載のポリオレフィン系樹脂成形品。

【発明の詳細な説明】**【0001】**

【発明の属する技術分野】 本発明は、ポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤に関する。さらに詳しくは、自動車・家電部品などの成形品の塗装において、脱脂工程、プライマーを必ずしも必要とせず、静電塗装可能なポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤に関する。

【0002】

【従来の技術】 近年、ポリオレフィン系樹脂、特にポリプロピレン系樹脂あるいはポリプロピレン系樹脂とオレフィン系共重合体ゴムからなるポリマーブレンド物やオレフィン系熱可塑性エラストマーが、家電部品や自動車のインストルメントパネル、バンパー等の内装、外装材

などに広く用いられてきている。これらのポリオレフィン系樹脂から得られる成形品は、分子内に極性基を持たず、化学的に不活性であるため、極めて塗装性に劣り、塗装が必要な場合には何らかの表面改質を行う必要がある。一般に、これらの成形品塗装は、トリクロロエタン等の含ハロゲン系有機溶剤等の溶剤・蒸気洗浄処理による脱脂を行い、次にプライマーを塗り、さらに上塗り塗料を塗って焼付けする行程が取られている。しかし、含ハロゲン系有機溶剤は、オゾン層破壊等の環境破壊の要因となるため、含ハロゲン系有機溶剤を用いない材料が求められており、また、塗装工程の省力化・低コスト化のため、汎用エンブラ類と同じようにプライマーを必要としない材料が要請されてきている。

【0003】 通常、プライマーおよび上塗り塗料はエアスプレーで塗装されるが、塗着効率(スプレーした塗料の被塗物にのる割合)が低いため、塗着効率の良い静電塗装が望まれる。しかしながら、静電塗装するためには被塗物が導電体(表面抵抗値で $10^{10}\Omega$ 以下)である必要があり、プラスチックやガラス等の不導電体に静電塗装を行う場合はあらかじめ導電剤や導電プライマーを塗布または塗装して不導電体を導電状態にしてから静電塗装を行う必要がある。一般に導電プライマーとして使用される導電カーボンは高価な材料であるため、塗着効率を良くしたコストメリットは生まれず、現状では普及率は低い。

【0004】 これらの問題を解決する方法として、たとえば、特開平7-247376号公報には樹脂成形体の導電性改良方法として炭素数2～6のアルキレンオキシド誘導体を樹脂成形体原料に練り込み、その混練物を成形し、得られた成形体の表面をコロナ放電処理する方法が開示されている。

【0005】

【発明が解決しようとする課題】 しかしながら、上記の方法では導電性改良剤に低分子量界面活性剤を使用しているため、塗装前の脱脂工程で水洗処理等を行うと洗い落ちてしまい目標の表面固有抵抗値は付与できない場合が多い。また、たとえ塗装できたとしても、塗装後、塗膜表面に帯電防止剤がブリードアウトするため、ブリストア(表面荒れ)の原因となり、実質的に使用困難である。そこで、本発明では、上記問題点を解消し、脱脂工程、プライマーを必要とせず、成形後すぐに塗装でき、さらに、静電塗装可能なポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤を提供することを課題とする。

【0006】

【課題を解決するための手段】 本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、特定の構造を有するポリエーテルエステルアミド、ポリアミドおよび／またはポリエステル樹脂および水酸基変性低分子量ポリオレフィンからなる樹脂組成物をポリオレフィン系樹脂に添加することによって達成できることを見出した。

【0007】すなわち本発明は、両末端にカルボキシル基を有する数平均分子量200～5,000のポリアミド(a1)と数平均分子量300～5,000のビスフェノール類のアルキレンオキシド付加物(a2)から誘導される芳香環含有ポリエーテルエステルアミド(A)30～90重量%、ポリアミド樹脂および/またはポリエステル樹脂(B)5～30重量%および数平均分子量800～25,000であり、水酸基価5～150の変性低分子量ポリオレフィン(C)5～40重量%からなるポリオレフィン系樹脂成形品用塗装性改良剤である。

【0008】

【発明の実施の形態】本発明において芳香環含有ポリエーテルエステルアミド(A)を構成する両末端にカルボキシル基を有するポリアミド(a1)は、(1)ラクタム開環重合体、(2)アミノカルボン酸の重縮合体もしくは(3)ジカルボン酸とジアミンの重縮合体であり、(1)のラクタムとしては、カプロラクタム、エナントラクタム、ラウロラクタム、ウンデカノラクタム等が挙げられる。(2)のアミノカルボン酸としては、 ω -アミノカプロン酸、 ω -アミノエナント酸、 ω -アミノカプリル酸、 ω -アミノペルゴン酸、 ω -アミノカプリン酸、11-アミノウンデカン酸、12-アミノドデカン酸等が挙げられる。(3)のジカルボン酸としては、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンジ酸、ドデカンジ酸、イソフタル酸等が挙げられ、またジアミンとしては、ヘキサメチレンジアミン、ヘプタメチレンジアミン、オクタメチレンジアミン、デカメチレンジアミン等が挙げられる。上記アミド形成性モノマーとして例示したものは二種以上使用してもよい。これらのうち好ましいものは、カプロラクタム、12-アミノドデカン酸、およびアジピン酸-ヘキサメチレンジアミンであり、特に好ましいものは、カプロラクタムである。

【0009】(a1)は、炭素数4～20のジカルボン酸成分を分子量調整剤として使用し、これの存在下に上記アミド形成性モノマーを常法により開環重合あるいは重縮合させることによって得られる。炭素数4～20のジカルボン酸としては、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカンジ酸、ドデカンジ酸等の脂肪族ジカルボン酸や、テレフタル酸、イソフタル酸、フタル酸、ナフタレンジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸や、1,4-シクロヘキサレンジカルボン酸、ジシクロヘキシル-4,4'-ジカルボン酸等の脂肪族ジカルボン酸および3-スルホイソフタル酸ナトリウム、3-スルホイソフタル酸カリウム等の3-スルホイソフタル酸アルカリ金属塩が挙げられ、これらのうち好ましいものは脂肪族ジカルボン酸、芳香族ジカルボン酸および3-スルホイソフタル酸アルカリ金属塩であり、特に好ましいものはアジピン酸、セバシン酸、テレフタル酸、イソフタル酸および3-スルホイソフタル酸ナトリウムである。

【0010】上記(a1)の数平均分子量は、200～5,000、好ましくは500～3,000である。

(a1)の数平均分子量が200未満ではポリエーテルエステルアミド自体の耐熱性が低下し、5,000を超えると反応性が低下するためポリエーテルエステルアミド製造時に多大な時間を要する。

【0011】(A)を構成するもう一方の成分であるビスフェノール類のアルキレンオキシド付加物(a2)のビスフェノール類としては、ビスフェノールA(4,4'-ジヒドロキシジフェニル-2,2-プロパン)、ビスフェノールF(4,4'-ジヒドロキシジフェニルメタン)、ビスフェノールS(4,4'-ジヒドロキシジフェニルスルホン)、4,4'-ジヒドロキシジフェニル-2,2-ブタンなどが挙げられ、これらのうち特に好ましいものはビスフェノールAである。また(a2)のアルキレンオキシドとしては、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、1,2-もしくは1,4-ブチレンオキシドおよびこれらの二種以上の混合物が挙げられる。これらのうち好ましいものはエチレンオキシドである。

【0012】上記(a2)の数平均分子量は、通常300～5,000、好ましくは1,000～3,000、特に好ましくは1,600～3,000である。数平均分子量が300未満では帯電防止性能が劣り、5,000を超えると反応性が低下するためポリエーテルエステルアミド製造時に多大な時間を要する。

【0013】(A)中の(a2)の量は、前記(a1)と(a2)の合計重量に基づいて通常20～80重量%、好ましくは25～75重量%の範囲である。(a2)の量が20重量%未満では帯電防止性能が劣り、80重量%を超えると(A)自体の耐熱性が低下するため好ましくない。

【0014】(A)の製法は特に限定されないが、例えば下記製法①または製法②を例示することができる。

製法①：アミド形成性モノマーおよびジカルボン酸を反応させて(a1)を形成せしめ、これに(a2)を加えて、高温、減圧下で重合反応を行う方法。

製法②：アミド形成性モノマーおよびジカルボン酸と(a2)を同時に反応槽に仕込み、水の存在下または非存在下に、高温で加圧反応させることによって中間体として(a1)を生成させ、その後減圧下で(a1)と(a2)との重合反応を行う方法。

【0015】また、上記の重合反応には、通常、公知のエステル化触媒が使用される。該触媒としては、例えば三酸化アンチモンなどのアンチモン系触媒、モノブチルスズオキシドなどのスズ系触媒、テトラブチルチタネートなどのチタン系触媒、テトラブチルジルコネートなどのジルコニウム系触媒、酢酸亜鉛などの酢酸金属塩系触媒などが挙げられる。これらの使用量は、(a1)と(a2)の合計重量に対して通常0.1～5重量%であ

る。

【0016】(A)の還元粘度(0.5重量% η -クレゾール溶液、25℃)は特に制限はないが、通常0.5~4.0、好ましくは0.6~3.0である。還元粘度が0.5未満では耐熱性が悪く、4.0を超えると成形性が低下することがある。

【0017】本発明の塗装性改良剤中の(A)の量は、通常30~90重量%、好ましくは50~90重量%である。30重量%未満では改良したポリオレフィン系樹脂成形品の表面固有抵抗が高くなるため、静電塗装性が低下し、90重量%を超えると機械的強度が低下する。

【0018】本発明においてポリアミド樹脂および/またはポリエステル樹脂(B)としては、ラクタムの開環重合体、アミノカルボン酸の重縮合体もしくはジカルボン酸とジアミンの重縮合体、芳香族ポリエステル、脂肪族ポリエステル等が挙げられる。具体的な例としては、ナイロン66、ナイロン69、ナイロン610、ナイロン612、ナイロン6、ナイロン11、ナイロン12、ナイロン46、ナイロン6/66、ナイロン6/10、ナイロン6/12、ナイロン6/66/12などの共重合ポリアミド類、また、テレフタル酸、イソフタル酸等の芳香族ジカルボン酸とメタキシレンジアミンまたは脂肪族ジアミンから得られる芳香族含有ポリアミド類、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンテレフタレート、ポリシクロヘキサジメチレンテレフタレート、ポリブチレンアジペート、ポリエチレンアジペート等が挙げられる。これらのうち特に好ましいのはナイロン66、ナイロン6、ナイロン12およびポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンテレフタレートである。

【0019】ポリアミド樹脂の還元粘度(η_{sp}/C 、97%硫酸、濃度1g/100ml、30℃)は通常0.8~5、好ましくは1~4である。0.8未満では耐熱性が悪く、5を超えると成形性が低下することがある。

【0020】ポリエステル樹脂の固有粘度($[\eta]$ 、オルトクロロフェノール0.5%溶液中、25℃)は特に制限はないが、通常0.1~4である。

【0021】本発明の塗装性改良剤中の(B)の量は、通常5~30重量%、好ましくは10~30重量%である。(B)の量が5重量%未満では改良したポリオレフィン系樹脂成形品の帯電防止性が不十分となり、30重量%を超えるとポリオレフィンとの相溶性が悪くなるため、機械的強度が低下する。

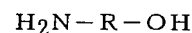
【0022】本発明において、変性低分子量ポリオレフィン(C)は、数平均分子量800~25,000、水酸基価5~150の変性低分子量ポリオレフィンであり、具体的な例としては、水酸基含有ポリプロピレン、水酸基含有ポリエチレン、水酸基含有水素添加ポリブタジエン、水酸基含有水素添加ポリイソブレン等が挙げられる。

【0023】本発明における変性低分子量ポリオレフィ

ン(C)のうち、特に好ましいものは、熱減成法によって得られる数平均分子量700~20,000の低分子量ポリオレフィンと、 α 、 β -不飽和カルボン酸および/またはその無水物を、必要により有機パーオキシドの存在下、溶液法または熔融法のいずれかの方法で反応させて得られる不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン

(C1)に、

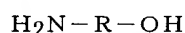
一般式



(式中Rは炭素数18以下のアルキレン基、アリレン基またはアラルキレン基を示す。)にて表されるアミノアルコールを反応させた水酸基変性ポリオレフィンである。低分子量ポリオレフィンのうち、変性のしやすさから、熱減成法によって得られる低分子量ポリプロピレンが好ましい。熱減成法による低分子量ポリプロピレンは、例えば特開平3-62804号公報記載の方法に準じて得ることができる。

【0024】ここで不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン(C1)に使用される α 、 β -不飽和カルボン酸および/またはその無水物としては、(メタ)アクリル酸、(無水)マレイン酸、フマル酸、(無水)イタコン酸および無水シトラコン酸等が挙げられる。これらのうち好ましいものは(無水)マレイン酸である。変性時に使用するこれらの量は、低分子量ポリプロピレンの重量に基づき通常1~25重量%、好ましくは3~20重量%である。上記の方法によって得られる不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン(C1)の数平均分子量は、通常800~25,000、好ましくは1,000~20,000である。数平均分子量が800未満では耐熱性が悪く、25,000を超えると相溶化剤としての効果が乏しくなり、改良したポリオレフィン系樹脂成形品の機械特性が低下する。また、不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン(C1)の酸価は、通常5~150、好ましくは10~100である。酸価が5未満では相溶化剤としての効果が乏しく、150を超えると色相が悪化するため、成形品の着色の原因となる。

【0025】ついで、この不飽和カルボン酸変性ポリオレフィン(C1)に、一般式



(式中Rは炭素数18以下のアルキレン基、アリレン基またはアラルキレン基を示す。)にて表されるアミノアルコールを反応させることにより、水酸基変性ポリオレフィンを得ることができる。アミノアルコールとしては、2-アミノエタノール、3-アミノ-1-プロパノール、4-アミノ-1-ブタノール、アミノフェノール、アミノクレゾール、アミノベンジルアルコール、アミノフェニルエチルアルコール、アミノナフトール等が挙げられる。(C)の水酸基価は、5~150、好ましくは10~100である。

【0026】本発明の塗装性改良剤中の(C)の量は、通常5~40重量%、好ましくは10~30重量%であ

る。(C)の量が5重量%未満では表面改質効果が不充分で、良好な塗装性は発現せず、40重量%を超えると塗装性は良好であるが成形品の機械的強度が低下する。

【0027】本発明の塗装性改良剤中の(D)は、アルカリ金属および/またはアルカリ土類金属塩であり、帯電防止性をさらに向上させる目的で加えられる。(D)としては、有機酸、無機酸、ハロゲン化物などのアルカリ金属および/またはアルカリ土類金属塩などがあり、酢酸リチウム、酢酸カリウム、塩化リチウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化マグネシウム、塩化カルシウム、臭化ナトリウム、臭化カリウム、臭化マグネシウム、過塩素酸カリウム、硫酸カリウム、リン酸カリウム、チオシアン酸カリウムなどを挙げることができる。これらのうち好ましいものは塩化ナトリウム、塩化カリウムおよび酢酸カリウムである。

【0028】(D)の使用量は、(A)に対して通常0.01~5重量%、好ましくは0.05~2重量%である。0.01重量%未満では効果が発現せず、5重量%を超えると塗装後、プリスターの原因となり、成形品の外観を損ねることがあり好ましくない。

【0029】(D)を添加する方法については特に限定はないが、塗装性改良剤中への効果的な分散のさせ易さから、ポリエーテルエステルアミド(A)中に予め分散させておくことが好ましい。(A)中へ(D)を分散させる場合、(A)の重合時に(D)を予め添加し分散させておく方法が特に好ましい。

【0030】本発明においてポリオレフィン系樹脂

(E)としては、特に制限されることはないが、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン/ α -オレフィン共重合体、プロピレン/ α -オレフィン共重合体、エチレン/プロピレン/ α -オレフィン共重合体等が挙げられる。具体例として、エチレン/プロピレン共重合体、エチレン/プロピレン/非共役ジエン共重合体、エチレン/1-ブテン共重合体、プロピレン/1-ブテン共重合体、エチレン/プロピレン/1-ブテン共重合体、エチレン/酢酸ビニル共重合体およびそれらの混合物が挙げられる。非共役ジエンの具体例としては、ジシクロペンタジエン、1,4-ヘキサジエン、シクロオクタジエン、ジシクロオクタジエン、メチレンノルボルネン、5-エチリデン-2-ノルボルネン、5-ビニル-2-ノルボルネン、5-メチレン-2-ノルボルネン、5-メチル-1,4-ヘキサジエン、7-メチル-1,6-オクタジエン等を挙げることができる。(E)のメルトフローレート(MFR)は、特に限定されないが、通常0.5~150、好ましくは1~100である。メルトフローレートは、JIS K6758(温度230℃、荷重2.16kgf)に準じて測定することができる。ここで、各成分の含量は、赤外吸収スペクトル分析や核磁気共鳴スペクトル分析などにより測定される値である。

【0031】本発明の塗装性改良剤は樹脂成形品の塗装性及び成形品の機械的強度の観点から、ポリオレフィン系樹脂成形品100重量%に対して、(A)が5~40重量%、(B)が1~20重量%、(C)が1~20重量%含有するのが好ましい。

【0032】本発明の塗装性改良剤にプリスターを引き起こさない程度で公知の非イオン性、アニオン性、カチオン性もしくは両性の界面活性剤(F)を含有させ、帯電防止性を一層向上させてもよい。これらのうち好ましいものはアニオン性界面活性剤であり、特に好ましいものは、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルスルホン酸塩、パラフィンスルホン酸塩等のスルホン酸塩類である。

【0033】(F)の使用量は、(A)~(E)の合計重量に対して通常0.1~5重量%、好ましくは0.4~2重量%である。5重量%を超えると塗装後、プリスターの原因となり、成形品の外観を損ねたり、機械的強度が低下したりするので好ましくない。

【0034】(F)を添加する方法についても特に限定はないが、樹脂成形品中へ効果的に分散させるためには、(A)中または(E)中に予め分散させておくことが好ましい。

【0035】本発明の塗装性改良剤により塗装性の改良されたポリオレフィン系樹脂成形品の成形加工法については特に限定されず、通常は公知の各種混合機を用いて各成分を混練した後、射出成形、押出成形、真空成形、ブロー成形、プレス成形などの公知の成形法によって得ることができる。混合機としては例えば一軸押出機、二軸押出機、ブラベンダー、ニーダーおよびバンバリーミキサーなどが挙げられる。

【0036】混練時の各成分の添加順序については特に限定はないが、例えば、①(A)~(E)を一括でブレンドし混練する方法、②少量の(E)と、(A)~(D)をブレンド、混練した後、残りの(E)を混練する方法、③(A)~(D)を予めブレンド、混練した後、(E)を混練する方法等が挙げられる。上記②および③の方法はマスターバッチまたはマスターペレットと呼ばれる方法である。これらのうちでは、分散性が良く、機械的強度に優れる樹脂成形品が得られる点で②の方法が特に好ましい。

【0037】本発明の樹脂改質剤および/または改良された樹脂成形品には必要に応じ、該成形品の特性を阻害しない範囲で公知の他の樹脂用添加剤を任意に添加することができる。該添加剤としては、顔料、染料、充填剤、核剤、ガラス繊維、滑剤、可塑剤、離型剤、酸化防止剤、難燃剤、紫外線吸収剤等が挙げられる。

【0038】本発明の塗装性改良剤により塗装性の改良されたポリオレフィン系樹脂成形品の用途としては自動車内外装部品、家電加飾部品、雑貨加飾部品等が挙げられる。自動車内外装部品としては、バンパー、マッドフ

ラップ、スブラッシュシールド、エアダムスカート、サイドモール、ウェザーstripp、インストルメントパネル、セーフティーパッド、ピラー類、コンソールボックス、ホーンパッド、アシストグリップ、ラジオパネル、ハンドル等に使用できる。これらの部品において、既存塗装工程のうち、含ハロゲン系有機溶剤等による脱脂処理、塗装性改良のためのプライマー処理を省いて、すぐに塗装でき、さらに静電塗装可能であるとともに、機械的強度に優れたポリオレフィン系樹脂成形品を提供することができる。

【0039】

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。実施例中の「部」は重量部、「%」は重量%を示す。最終的に得られた組成物は射出成形法によって成形した後、下記の試験法に基づいて諸物性を測定した。

(1) アイゾット衝撃強度 : ASTM D256に準拠。

(2) 曲げ弾性率 : ASTM D790に準拠。

(3) 表面固有抵抗値 : 射出成形した厚さ3mmの円盤状試験片を用い、超絶縁計(アドバンテスト製)により23℃、湿度50%RH雰囲気下で測定した。

(4) 相溶性 : 成形品を折り曲げ、その破断面を観察することによって評価した。

評価基準 ○ ; 良好、× ; 相溶性悪く層状剥離

(5) 塗装試験 : 試験片をアースし、空気流併用静電霧化静電塗装機(日本ランズバーグ(株)製ターボニア-Gミニベル型自動静電塗装装置)で静電塗装を行った(印加電圧=-90KV、吐出量=100cc/分、回転数=24,000rpm、霧化頭径=70mm、2液硬化型アクリルウレタン樹脂塗料を使用)。塗装板を80℃で2時間、焼き付け処理した後、以下の試験を行った。

一次密着性 ; 塗装板の塗膜面についてJIS K5400のゴバン目セロテープ試験を行った。

耐水性 ; 塗装板を50℃の温水に240時間浸漬後、ゴバン目セロテープ試験を行った。

180°剥離強度 ; 試験片を2cmの幅に切断して引張り試験機で測定した。

塗着効率 ; 以下の式に従って求めた。

塗着効率(%) = (試験片の塗装後重量 - 試験片の塗装前重量) × 100 ÷ (吐出した塗料の絶乾重量)

【0040】[芳香環含有ポリエーテルエステルアミド(A)の製造]

製造例1

3Lステンレス製オートクレーブに、ε-カプロラクタム83.5部、数平均分子量2,000のビスフェノールAエチレンオキサイド付加物192部、テレフタル酸16.5部、「イルガノックス1010」(酸化防止剤チバガイキ社製)0.3部、酢酸ジルコニル0.5

部、水7部および塩化カリウム2部を仕込み、窒素置換後、220℃で加圧密閉下4時間加熱攪拌し均質溶液とした後、245℃、1mmHg以下の減圧下の条件で5時間重合し、粘稠なポリマーを得た。このポリマーをベルト上にストランド状で取り出し、ペレタイズすることによってポリエーテルエステルアミドを得た。このものの還元粘度(η_{sp}/C 、m-クレゾール溶媒、25℃、 $C=0.5$ 重量%、以下同様)は2.10であった。このポリエーテルエステルアミドを以下[A-1]と略記する。

【0041】[比較のポリエーテルエステルアミドの製造]

製造例2

3Lステンレス製オートクレーブに、ε-カプロラクタム105部、アジピン酸17.1部、「イルガノックス1010」0.3部および水6部を仕込み、窒素置換後、220℃で加圧密閉下4時間加熱攪拌し、両末端にカルボキシル基を有する酸価110のポリアミドオリゴマーを117部得た。次に数平均分子量1,500のポリオキシエチレングリコール175部および酢酸ジルコニル0.5部を加え、245℃、1mmHg以下の減圧下の条件で5時間重合し、粘稠なポリマーを得た。以下、製造例1と同様な操作を行い、ポリエーテルエステルアミドを得た。このものの相対粘度は2.30であった。このポリエーテルエステルアミドを以下[A-2]と略記する。

【0042】[変性低分子量ポリオレフィンの製造]

製造例3

熱減成して得られた数平均分子量12,000、密度0.89の低分子量ポリプロピレン95部と無水マレイン酸5部を窒素気流下180℃で溶解し、ついでこれにジクミルパーオキサイド1.5部を溶かしたキシレン50%溶液を15分かけて滴下し、その後1時間反応を行った後、溶剤を留去して酸変性低分子量ポリプロピレンを得た。このものの酸価は25.7、数平均分子量は15,000であった。この変性物を以下[C-12]と略記する。

【0043】製造例4

製造例3で得られた酸変性低分子量ポリプロピレン[C-12]95部をキシレン100部に窒素気流下120℃で溶解し、ついでこれにモノエタノールアミン5部を15分かけて滴下し、その後1時間反応を行った後、溶剤および未反応のモノエタノールアミンを留去して水酸基を有する変性低分子量ポリプロピレンを得た。このものの水酸基価は25.2であり、数平均分子量は16,000であった。この変性物を以下[C-11]と略記する。

【0044】製造例5

製造例3で得られた酸変性低分子量ポリプロピレン[C-12]95部とラウリルアルコールのエチレンオキサ

イド24モル付加物50部を窒素気流下180℃で溶解し、ついで10mmHgの減圧下で5時間エステル化反応を行って、ポリオキシアルキレン変性低分子量ポリプロピレンを得た。このものの水酸基価は0.5であり、数平均分子量は18,000であった。またNMRによる分析から、エステル化反応が定量的に行えていることを確認した。この変性物を以下〔C-13〕と略記する。

【0045】製造例6

表1に示す割合の(A)～(C)および(E)をヘンシェルミキサーにて3分間ブレンドした後、ベント付き2軸押出機にて、230℃、30rpm、滞留時間5分の条件で熔融混練しマスターバッチ(M-1)～(M-3)を得た。

【0046】

【表1】

マスターバッチ	マスターバッチの組成〔数値は各成分の割合(%)〕			
	(A) ポリ-テール エステル	(B) ポリリミ 樹脂、ポリ エステル系樹脂	(C) 変性低分子 量ポリリ フィン	(E) ポリリフィン 系樹脂
(M-1)	[A-1] 48	[B-1] 16	[C-11] 16	[E-1] 20
(M-2)	[A-1] 48	[B-2] 16	[C-11] 16	[E-1] 20
(M-3)	[A-2] 48	[B-1] 16	[C-11] 16	[E-1] 20

【0047】(注)

〔B-1〕：ナイロン6 (UBEナイロン6 1013 B、宇部興産(株)製)

〔B-2〕：ポリブチレンテレフタレート (ジュラネックス2000、ポリプラスチックス(株)製)

〔E-1〕：ポリプロピレン (UBEポリプロCJ207、宇部興産(株)製)

【0048】実施例1～4

製造例6で得たマスターバッチ(M-1)～(M-3)とポリオレフィン系樹脂〔E-1〕を製造例6と同様の条件でブレンド、混練した。該マスターバッチを経由した組成物の(A)～(E)各成分の最終割合を表2に示した。

【0049】

【表2】

	マスターバッチ 〔数値は樹脂組成物100重量部中の重量割合(%)〕	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合(%)〕				
		(A) ポリ-テール エステル	(B) ポリリミ 樹脂、ポリ エステル系樹脂	(C) 変性低分子 量ポリリ フィン	(D) 金属塩	(E) ポリリフィン 系樹脂
実施例1	(M-1) 25	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
実施例2	(M-1) 50	(A-1) 24	(B-1) 8	(C-11) 8	(D-1) 1	(E-1) 60
実施例3	(M-2) 25	(A-1) 12	(B-2) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80
実施例4	(M-3) 25	(A-2) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80

【0050】(注) 〔D-1〕：塩化カリウム (ポリエーテルエステルアミド製造時に添加)

(金属塩(D)の割合は(A)に対する割合)

【0051】実施例5、比較例1～9

表3に示す割合の(A)～(E)を、製造例6と同様の条件でブレンド、混練し、塗装性改良剤含有ポリオレフィン系樹脂組成物および比較の組成物を得た。

【0052】

【表3】

	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合(%)〕				
	(A) ポリエーテル エステルアミド	(B) ポリアミド 系/ポリエステル 系樹脂	(C) 変性低分 子量ポリ オレフィン	(D) 金属塩	(E) ポリオレフィン 系樹脂
実施例5	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80
比較例1	—	—	—	—	(E-1) 100
比較例2	(A-1) 12	—	—	—	(E-1) 88
比較例3	(A-2) 12	—	—	—	(E-1) 88
比較例4	(A-1) 3	(B-1) 1	(C-11) 1	(D-1) 0.5	(E-1) 95
比較例5	(A-1) 18	(B-1) 6	(C-11) 1	(D-1) 0.5	(E-1) 75
比較例6	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-12) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
比較例7	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-13) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80
比較例8	(A-1) 24	(B-2) 8	(C-12) 8	(D-1) 1	(E-1) 60
比較例9	(A-1) 12	(B-2) 4	(C-13) 4	(D-1) 0.5	(E-1) 80

【0053】実施例6、比較例10

イン系樹脂組成物および比較の組成物を得た。

表4に示す割合の(A)～(F)を、製造例6と同様の条件でブレンド、混練し、塗装性改良剤含有ポリオレフィン系樹脂組成物および比較の組成物を得た。

【0054】

【表4】

	樹脂組成物〔数値は各成分の最終割合(%)〕					
	(A) ポリエーテル エステルアミド	(B) ポリアミド 系/ポリエステル 系樹脂	(C) 変性低分 子量ポリ オレフィン	(D) 金属塩	(E) ポリオレフィン 系樹脂	(F) 界面活性剤
実施例6	(A-1) 12	(B-1) 4	(C-11) 4	—	(E-1) 80	(F-1) 0.5
比較例10	—	—	—	—	(E-1) 97	(F-2) 3

【0055】(注) [F-1] : ドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ (ブレンド時に添加)

[F-2] : モノステアリン酸グリセリン (混練時に添加)

(界面活性剤(F)の割合は(A)～(E)の合計重量に対する割合)

【0056】性能試験

実施例1～6の組成物および比較例1～10の組成物を

射出成形機を用い、シリンダー温度230℃、金型温度60℃で成形して試験片を作成し、機械特性、帯電防止性および塗装性を評価した。その結果を表4に示す。なお、表面固有抵抗値は、以下の処理の後、測定した。

(a) 試験片をそのまま23℃、湿度50%RH雰囲気下に24時間放置。

(b) 試験片を洗剤（ママレモン；ライオン（株）製）水溶液で洗浄処理し、次いでイオン交換水で充分洗ったのち、表面の水分を乾燥除去してから23℃、湿度50%RH雰囲気下に24時間放置。

【0057】

【表5】

物性									
機械的特性			帯電防止性		相溶性	塗装性			
74°ット 衝撃強度 (Kg・cm/cm)	曲げ弾性率 (Kg/cm ²)		表面固有抵抗値 (Ω)			塗膜の付着性			
			水洗 未処理	水洗 処理後		一次 密着性	耐水性 (浸水 試験後)	180° 剝離強度 (g/cm)	塗着効率 (%)
実施例1	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	80
実施例2	18	8,000	5×10 ⁸	5×10 ⁸	○	100/100	100/100	>1,000	90
実施例3	15	10,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
実施例4	16	9,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
実施例5	15	10,000	3×10 ⁹	3×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	75
実施例6	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	100/100	>1,000	80
比較例1	11	10,000	1×10 ¹⁵	1×10 ¹⁵	—	0/100	0/100	—	40
比較例2	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	×	0/100	0/100	—	80
比較例3	16	9,000	1×10 ⁸	1×10 ⁸	×	0/100	0/100	—	80
比較例4	12	10,000	1×10 ¹⁴	1×10 ¹⁴	×	0/100	0/100	—	40
比較例5	16	10,000	9×10 ⁸	9×10 ⁸	×	20/100	20/100	500	85
比較例6	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	85/100	800	80
比較例7	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	90/100	850	80
比較例8	18	8,000	7×10 ⁸	7×10 ⁸	○	100/100	80/100	750	90
比較例9	15	10,000	1×10 ⁹	1×10 ⁹	○	100/100	90/100	850	80
比較例10	11	10,000	5×10 ⁹	1×10 ¹³	—	80/100	0/100	—	70

【0058】表5から明らかなように、本発明の塗装性

改良剤により塗装性の改良されたポリオレフィン系樹脂

成形品は、比較例 1 ～ 10 に比べ機械特性、塗装性に優れ、さらに静電塗装可能なレベルの帯電防止性を有する。

【0059】

【発明の効果】上記効果を奏することから、本発明により、含ハロゲン系有機溶剤等による脱脂処理、塗装性改良のためのプライマー処理を必要とせず、すぐに塗装で

き、さらに静電塗装可能であるとともに、機械的強度に優れたポリオレフィン系樹脂成形品を提供することができる。本発明の塗装性改良剤により塗装性の改良されたポリオレフィン系樹脂成形品は、特に自動車内外装部品・家電加飾部品・雑貨加飾部品等の塗装用途において、優れた効果を発する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
C 0 8 L 77/00			C 0 8 L 77/00	
C 0 9 D 123/00	P E P		C 0 9 D 123/00	P E P
123/26	P F A		123/26	P F A
167/00	P K Z		167/00	P K Z
177/00			177/00	
177/12	P L S		177/12	P L S